

Instrukcja

Mutanolizyna

Enzym do trawienia ściany komórkowej bakterii Gram-dodatnich szczególnie odpornych na lizę. Stężenie 10 U/ μ l.

numer katalogowy	wielkość
1017-5	5 000 U
1017-10	10 000 U
1017-50	5 x 10 000 U

Produkt przeznaczony wyłącznie do badań naukowych.

Gwarancja

Firma A&A Biotechnology udziela gwarancji na niniejszy produkt.

Firma nie gwarantuje poprawnego działania produktu w przypadku:

- odstępstwa od dostarczonego wraz z produktem protokołu
- braku zalecanego w niniejszym protokole wyposażenia i materiałów
- użycia innych odczynników niż zalecane lub które nie wchodzą w skład produktu
- użycia przeterminowanych odczynników oraz elementów produktu

Opis

Mutanolizyna (EC 3.2.1.17) (N-acetylo-muramidaza) jest rekombinowanym enzymem otrzymywanym w bakteryjnym systemie ekspresyjnym.

Enzym rozpoznaje i rozcina wiązanie β -1-4 w N-acetylmuramyl-(1-4)-N-acetylglukozaminie.

Mutanolizyna efektywnie lizuje bakterie z rodzaju *Streptococcus*, *Enterococcus*, *Lactobacillus*, *Lactococcus* i *Listeria*.

Dzięki synergizmowi w działaniu mutanolizyny wraz z lizozymem z jaja kurzego, obserwuje się wzrost wydajności lizy komórek wyżej wymienionych bakterii.

Zastosowanie

- efektywna liza komórek w procesie izolacji genomowego DNA i RNA.
- przygotowanie sferoplastów bakterii Gram-dodatnich.

Skład

	1017-5	1017-10	1017-50	przechowywanie
mutanolizyna	5 000 U	10 000 U	5 x 10 000 U	-20 °C
bufor do przechowywania: 20 mM MES, pH 6,2, 50 mM NaCl, 50% glicerol (v/v)				

Definicja jednostki

Jedna jednostka mutanolizyny wytworzy ΔA_{600} wynoszącą 0,01 na 1 min przy pH 6,0 i 37 °C w 1 ml reakcji zawierającej 50 mM MES i 1 mM $MgCl_2$ przy użyciu zawiesiny *Streptococcus (Enterococcus) faecalis* ATCC 12784 jako substratu.

Protokół

1. 0,2-1 ml hodowli bakteryjnej przenieść do probówki 1,5 ml i zwirować (np. 2500 x g, 5 min).
2. Usunąć supernatant. Osad bakteryjny zawiesić w 100 µl buforu do trawienia (zalecany bufor: 50 mM MES, pH 6,0, 1 mM MgCl₂).

Aktywność mutanolizyny może być również badana w innych buforach niż zalecany MES.

Uwaga: aktywność mutanolizyny może silnie zależeć od szczepów testowanych bakterii Gram-dodatnich.

3. Dodać 50 U mutanolizyny. Zwirować i inkubować przez 20 min w 50 °C.

Aby uzyskać najlepsze wyniki izolacji DNA zalecamy zastosowanie zestawów Genomic Mini AX Bacteria+ (# 060-60M), Genomic Mini AX Bacteria+ Spin (# 060-100MS).



A&A BIOTECHNOLOGY
innovating life science

A&A Biotechnology, ul. Strzelca 40, 80-299 Gdańsk
tel. 883 323 761, 600 776 268
info@aabiotech.com, www.aabiotech.com

wersja 2025-1

